PA INT COOPERATION TREAT

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24

Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE

Date of mailing (day/month/year) 11 July 2001 (11.07.01)

in its capacity as elected Office
Applicant's or agent's file reference

International application No. PCT/JP00/06808

PH-1077-PCT

International filing date (day/month/year) 29 September 2000 (29.09.00) Priority date (day/month/year)
01 October 1999 (01.10:99)

Applicant

1.,;

SAKAUE, Ryoichi et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	26 April 2001 (26.04.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
l	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Antonia Muller

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Telephone No.: (41-22) 338.83.38

PAGE PI RESERVE

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06808

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ Cl2Q1/26, Cl2Q1/37, G01N30/88				
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS	SEARCHED	<u> </u>		
Minimum do Int.	cumentation searched (classification system followed by Cl ⁷ Cl2Q1/26, Cl2Q1/37, G01N30/8	classification symbols) 38		
			- the Goldensonbod	
	on searched other than minimum documentation to the ex			
Electronic da CA (S	ata base consulted during the international search (name of TN), REGISTRY (STN), WPI (DIALOG), BIO	of data base and, where practicable, sear	en terms useu)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appr		Relevant to claim No.	
PX	WO, 00/50579, A1 (KDK CORPORATIO 31 August, 2000 (31.08.00) (Fat	on), mily: none)	1-12	
X/Y/A	X/Y/A WO, 96/34977, A (GENZYME LTD), 07 November, 1996 (07.11.96) & JP, 11-504808, A & EP, 823943, A & US, 6008006, A			
Y/A	Y/A EP, 693559, A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH), 24 January, 1996 (24.01.96) & JP, 8-62221, A & US, 5631140, A & DE, 4425162, A		3,4,6-11/ 5,12	
A EP, 598329, A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH), 25 May, 1994 (25.05.94) & JP, 6-225790, A & DE, 4310500, A			1-12	
A	WO, 97/13872, A1 (KDK CORPORATION OF THE PROPERTY OF THE PROPE	ON),	1-12	
A	EP, 526150, A (GENZYME CORP),		1-12	
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited understand the principle or theory underlying the invention cann considered novel or cannot be considered to involve an invert step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered novel or cannot be considered to involve an invert step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cann considered to involve an inventive step when			the application but cited to derlying the invention cannot be claimed invention cannot be ered to involve an inventive se claimed invention cannot be ep when the document is h documents, such an skilled in the art t family	
Date of the	e actual completion of the international search October, 2000 (31.10.00)	Date of mailing of the international sea 14 November, 2000 (arch report 14.11.00)	
Name and Jap	mailing address of the ISA/ panese Patent Office	Authorized officer		
Facsimile	No.	Telephone No.		

THIS PAGE BLANK WEPTO

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06808

03 February, 1993 (03.02.93) & JP, 5-192193, A & US, 5370990, A	Category*	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		03 February, 1993 (03.02.93)	
		& JP, 5-192193, A & US, 5370990, A	
		$\mathcal{M}_{\mathcal{A}}$	
		** : · · *	
	• • •	*.	

		·	
		·	
			1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

(OTASU) NWALA 3DA9 SIHT

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06808

Γ	Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)
-	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
Addin 18	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
	Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
	This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	See extra sheet.
	·
•	
	1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
	2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
	3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
	Remark on Protest
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

OLANIK WARE BLANK (USP10)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06808

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

The special technical feature of claims 1 to 6 and 8 to 12 resides in the point of comprising treating a sample with a protease, thus releasing glycopeptides, further treating the sample with an oxidase acting on these glycopeptides, and assaying the product thus formed.

The special technical feature of claim 7 resides in the point of assaying the released glycopeptides by HPLC.

The characteristic presented as a single general inventive concept in both of these groups of claims is the constitution of "treating a sample with a protease and assaying the thus released glycopeptides".

Because of being described in Clin. Chem., 43.1994-1951(1997), the above point is not a novel constitution. Such being the case, the present application does not comply with the requirement of unity of invention as specified in Rule 13 of the Regulations under the PCT.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

1

LHIS BYOF BYWW INSUM

Applicant's or agent's file reference



Applicant's or agent's file reference PH-1077-PCT	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)	
International application No.	International filing date (day/n	•	Priority date (day/month/year)	
PCT/JP00/06808	29 September 2000 (2	9.09.00)	01 October 1999 (01.10.99)	
International Patent Classification (IPC) or n C12Q 1/26, 1/37, G01N 30/88	nternational Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12Q 1/26, 1/37, G01N 30/88			
Applicant	Applicant KIKKOMAN CORPORATION			
 This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36. This REPORT consists of a total of sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which hav been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (se Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets. 				
This report contains indications related to the second secon	ting to the following items:			
Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment of opinion with regard t		y, inventive ste	p and industrial applicability	
IV Lack of unity of inve	ention			
V Reasoned statement under Article 35(2) wit citations and explanations supporting such		to novelty, int	ventive step or industrial applicability;	
VI Certain documents of	cited			
VII Certain defects in th	e international application			
VIII Certain observations	s on the international application	1		
Date of submission of the demand	Date of	f completion o	f this report	
26 April 2001 (26.04	.01)	30 O	ctober 2001 (30.10.2001)	
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	ized officer		
Facsimile No.	Teleph	one No.		

(OTARU) MMAJA 30A9 2IHT

In ational application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/06808

I. Basis of the report				
1. With regard to the elements of the international application:*				
the international application as originally filed				
the description:				
pages, as originally filed				
pages, filed with the demand				
pages, filed with the letter of				
the claims:				
pages, as originally filed				
pages , as amended (together with any statement under Article 19				
pages, filed with the demand				
pages, filed with the letter of				
the drawings:				
pages, as originally filed				
pages, filed with the demand				
pages, filed with the letter of				
the sequence listing part of the description:				
pages, as originally filed pages, filed with the demand				
pages, filed with the demand pages, filed with the letter of				
2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:				
the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).				
the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).				
the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3).				
3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:				
contained in the international application in written form.				
filed together with the international application in computer readable form.				
furnished subsequently to this Authority in written form.				
furnished subsequently to this Authority in computer readable form.				
The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.				
The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished.				
4. The amendments have resulted in the cancellation of:				
the description, pages				
the claims, Nos.				
the drawings, sheets/fig				
5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**				
* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17).				
** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.				

WARIN MARKE BEARD SIMIL

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

IV. Lack of unity of invention
1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:
restricted the claims.
paid additional fees.
paid additional fees under protest.
neither restricted nor paid additional fees.
2. This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.
3. This Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is
complied with.
not complied with for the following reasons:
The specific technical feature of Claims 1-6 and 8-12 involves the release of glycopeptides in a sample by treatment with protease, treating the sample with an oxidase that acts on the glycopeptide, and measuring the product formed by that action.
The specific technical feature of Claim 7 involves the treatment of a sample with protease and measurement of the released glycopeptides with HPLC.
The associated technical feature shown in both groups of claims as a single general inventive concept constitutes "treatment of a sample with protease, release of glycopeptide, and measurement thereof."
As described in Clin. Chem, Vol. 43, 1997, pp. 1994-1951, that is cited in the Specification, this constitution is not novel. Therefore, this application does not satisfy the requirement for unity of invention as defined in PCT Rule 13.
4. Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:
all parts.
the parts relating to claims Nos.

OLUSIN WANTE BOARD SIHL



Statement			
Novelty (N)	Claims	3-5,7,10-12	YES
	Claims	1,2,6,8,9	NO NO
Inventive step (IS)	Claims	5,7,12	YES
	Claims	1-4,6.8-11	NO NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-12	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Document 1: WO, 96/34977, A (Genzyne, Ltd.) 7 November 1996 (07.11.96)

Document 2: EP, 693559, A (Boehringer Mannheim GmbH) 24 January 1996 (24.01.96)

Document 3: Clinical Chemistry, Vol. 43, No. 10, 1997, pp. 1944-1951

Claims 1, 2, 6, 8, and 9

Document 1 describes a process for assaying glycoproteins in a sample that constitutes the mixing of protease with the sample, adding a ketoamine oxidase to the sample, and assaying the peroxide that is produced. The inventions set forth as Claims 1, 2, 6, and 8-10 have the same constitution as the method described in document 1 and therefore do not appear to be novel.

Claims 3, 4, 10 and 11

Document 2 describes a method for assaying glycoproteins in a sample that constitutes the action of endoproteinase Glu-C on glycosylated proteins, especially glycosylated hemoglobin, and assaying the short glycopeptides that are formed from the hemoglobin β -chain.

Document 3 describes a constitution for assaying fructosyl-Val-His-Leu-Thr-Pro-Glu, which is an α -glycopeptide that is formed by cleavage when endoproteinase Glu-C acts on glycosylated hemoglobin.

This examination finds that it is obvious to persons skilled in the art to create a constitution in which α -glycopeptides are released from the glycoproteins in a sample by using Glu-C described in documents 2 and 3 as the proteinase described in document 1.

Claims 5, 7, and 12

None of the documents cited in the international search report or documents newly cited in the International Preliminary Examination Report describes or implies a constitution in which an enzyme that produces fructosyl-valyl-histidine is used when the sample is treated with proteinase, and the fructosyl-valyl-histidine that is produced is measured.

WASH MANY THE FEIT OF STRAL



PCT

国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 PH- の書類記号 1077-PCT	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。				
国際出願番号 PCT/JP00/06808	国際出願日(日.月.年)	29. 09. 00	優先日 (日.月.年)	01. 10. 99	
出願人(氏名又は名称) キッコーマン	· 株式会社 ————————————————————————————————————				
			<u>:</u>		
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され		則第41条(PCT	18条)の規定に従い	出願人に送付する。	
この国際調査報告は、全部で5	゜ページである ゜、	· .			
□ この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも	が付されている。 			
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示り場合を除 この国際調査機関に提出さ	れた国際出願の	翻訳文に基づき国際	調査を行った。		
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配 面による配列表	已列を含んでおり、 、	火の配列表に基づき国	際調査を行った。	
□この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブ	ルディスクによる配	列表		
出願後に、この国際調査機	。 関に提出された	書面による配列表 しゅうしょう			
出願後に、この国際調査機			クによる配列表		
□ 出願後に、この国が開星域は、これには、					
□ 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレキ	シブルディスクによ	る配列表に記録した配	2列が同一である旨の陳述	
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第1	[欄参照)。			
3. ※ 発明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参照	g) .			
4. 発明の名称は 🗵 出	願人が提出したも	っのを承認する。			
□ 次	に示すように国際	祭調査機関が作成し	た。		
_					
5. 要約は 、 区 出	願人が提出したも	のを承認する。			
国	際調査機関が作品		この国際調査報告の発	則38.2(b)) の規定により 送の日から1カ月以内にこ	
6. 要約書とともに公表される図は 第 図とする。 □ 出		っ つりである。	× t	L	
	願人は図を示され	なかった。		•	
*	図は発明の特徴を	を一層よく表してい	る。	•	

WARN AND IN JONE SIHL

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第 1 ページの 2 の続き)
第1個 請求の範囲の 部の調査が (とない ことの)
1. □ 請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. 計求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
特別ページを参照。
1. 山願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請認 の範囲について作成した。
2. × 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、i 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の紹介のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
• • • • • • • • • • • • • • • • • • •
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

OLEGIN MINTE TOWN SILL

請求項1-6, 8-12の特別な技術的特徴は、

試料をプロテアーゼで処理して糖化ペプチドを遊離させ、さらに糖化ペプチドに作用するオキシダーゼで 試料を処理し、その作用によって生成された物を測定する点 である。

請求項7の特別な技術的特徴は、 試料をプロテアーゼで処理し、遊離した糖化ペプチドをHPLCで測定する点 である。

上記の両請求項に単一の一般的発明概念として示されている関連ある特徴点は、 「試料をプロテアーゼで処理し、糖化ペプチドを遊離させ測定する」構成 である。

上記点は、本願明細書に示されているClin. Chem., 43. 1994-1951 (1997)に記載されており新規な構成ではない。故に、本願はPCT規則13の単一性の要件を満たしていない。

AND BEET BLANK WEBLE

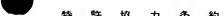
	A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int.Cl' C12Q1/26, C12Q1/37, G01N30/88			
ŀ	- em-t			
ŀ		「った分野 √小限資料(国際特許分類(IPC))		
١	調金を行った取	2Q1/26, C12Q1/37, G01N3C	/88	
l	Int. CI CII			
		•		
ŀ	E tre Medicini	・ トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		
	最小限資科以外	トの資料で調査を打つた力料に占ま40分もの		
			-	
		•		
	国際調査で使用	引した電子データベース(データベースの名称、 N) , REGISTRY (STN) , WPI (D	調査に使用した用語) IALOG), BIOSIS (DIAI	.OG)
١				
Ì	C 朋油十2	らと認められる文献		
ŀ	C. 関連する 引用文献の	3 C \$600 5410 5 C RM		関連する
ļ	カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
I	PX	WO, 00/50579, A1 (株式会社 京都第一	科学)	1 - 12
l	1 A	31.08月.2000 (31.08.00) ファミリー		
ļ		61. 00),1. 2000 (02. 00. 00)		
	X/Y/A	WO, 96/34977, A (GENZYME LTD) 07. 11 F	1. 1996 (07. 11. 96) & TP, 11-5	1,2/
l	A/ 1/ A	04808, A&EP, 823943, A&US, 6008006, A	3.0 2000 (0.00 200 0.00)	3, 4, 6-11/
l		04000, R&EI , 0203 10, R&EO, 0000000, II		5,12
١	,			_ ,
١	Y/A	EP, 693559, A (BOEHRINGER: MANNHEIM	GMBH) 24.1月.1996	3, 4, 6-11/
l	1 / A	(24. 01. 96) & JP, 8-62221, A&US, 56311		5,12
١	•	(24. 01. 90) &J1, 6 02221, 1000, 00011	' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '	0,12
		* * * * * * * * * * * * * * * * * * * *		
l	▽ ←棚の結合	とにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
ļ		ことも文献があり手ですがくいる。		
I	* 引用文献の	Qカテゴリー	の日の後に公表された文献	
ļ		車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	
	₹0 50	でロボの山原ナカは佐飲でもるが、 国際 出願日	出願と矛盾するものではなく、? の理解のために引用するもの	光列以於在人(4年開
ı		質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	当該文献のみで発明
		主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行。	の新規性又は進歩性がないと考	えられるもの
	日若しく	くは他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、!	当該文献と他の1以
	文献(明	里由を付す)) 上の文献との、当業者にとって	
	「〇」口頭に	よる開示、使用、展示等に言及する文献	よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献、	5 P W
	P 国際出版	頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	「後」同一ハノンドノノミケース版:	
	国際調査を完	ーー 了した 日	国際調査報告の発送日 1//	11.00
		31. 10. 00	14.	, 1.00
	·		杜孙广帝太帝(从四 五十四世日)	1 1 1 0 0 1 7
		の名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員) 山村 祥子 坦	4N 9217
		日本国特許庁(ISA/JP)		
		部千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3488
	1		1	

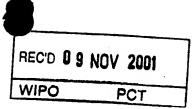
Oldsni Man inspro)

C(続き)	続き). 関連すると認められる文献			
引用文献の		関連する		
カテゴリー*	1. 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号 1 - 1 2		
A	EP, 598329, A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) 25.5月.1994 (25.05.94) &JP, 6-225790, A &DE, 4310500, A	. 12		
A	WO,97/13872,A1 (株式会社 京都第一科学) 17.04月.1997 (17.04.97) &JP,9-514821,A	1-12		
A	EP, 526150, A (GENZYME CORP) 03. 2月. 1993 (03. 02. 93) & JP, 5-192193, A&US, 5370990, A	1-12		
	·			
	*	,		
	169n			
		,		
		4		
	·			

THIS PARTE BLANK WARNER

>7





PCT

国際予備審査報告

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 PH-1077-PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知 (様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。							
国際出願番号 PCT/JP00/06808	国際出願日 (日.月.年) 29.09.00 優先日 (日.月.年) 01.10.99							
国際特許分類 (IPC) Int.Cl' C12Q1/26, C12Q1/37, G01N30/88								
出願人 (氏名又は名称) キッコーマン株式会社								
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条 (PCT36条) の規定に従い送付する。 2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で 4 ページからなる。 □ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。								
この関係書類は、全部で								
国際予備審査の請求書を受理した日 26.04.0	国際予備審査報告を作成した日							

国際予備審査の請求書を受理した日 26.04.01 国際予備審査報告を作成した日 30.10.01 名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

THIS PAGE BLANK WENT



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/06808

I.	į	国際予備審査報	報告の基礎 			-
1.	J	この国際予備領 応答するために P C T 規則70.	こ提出された差し替え用	類に基づいて作成され 紙は、この報告書に	れた。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命 おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。	 i 令に
	\times	出願時の国際	祭出願書類	,		
ļ.		明細書	第	ページ	出願時に提出されたもの	
	u	明細書	第 ————	~	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
	_	明細書	第	ページ、	一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	<u>:</u> もの
	\sqcup	請求の範囲	第	項、	出願時に提出されたもの	
		請求の範囲	第	項、	PCT19条の規定に基づき補正されたもの	
		請求の範囲	第	項、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
	_	請求の範囲	第	項、	付の書簡と共に提出された	:もの
	Ш	図面	第	ページ/図、	出願時に提出されたもの	
		図面	第	ページ/図、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
	_	図面	第	ページ/図、	一 付の書簡と共に提出された	もの
		明細書の配列	表の部分 第	ページ、	出願時に提出されたもの	
		明細書の配列	表の部分 第	ページ、	国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
		明細書の配列	表の部分 第	ページ、	付の書簡と共に提出された	もの
2.	_	上記の出願書舞	の言語は、下記に示す	場合を除くほか、こℓ	り国際出願の言語である。	
	_	上記の書類は、	下記の言語である		5.	
	[国際調査の	のために提出されたPC	こT規則23.1(b)にいう	5 翻訳文の言語	
	·Ī		則48.3(b)にいう国際公			
	Ī	' .			は55.3にいう翻訳文の言語	
3.			Programme and the second		らり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った	
-,		_	* :		39、 69能列表に塞りる国际で加番登報音を行った	٥
	F	_	出願に含まれる書面によ			
	L	」 この国際は	出願と共に提出されたフ	/ レキシブルディスク	による配列表	
		出願後に、	この国際予備審査(ま	たは調査)機関に提	出された書面による配列表	
					出されたフレキシブルディスクによる配列表	
	Ē					
		_ 書の提出が	があった		国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の際	
	L	」 書面による 書の提出が	る配列表に記載した配列 ぶあった。	 とフレキシブルディ.	スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の図	東述
4.	補	前正により、下	記の書類が削除された。		•	
			第			
	П	請求の範囲	第	項	•	
	H		図面の第	^	*	
	ш	四曲	凶岨の弟	ページ		
5.		れるので、そ	審査報告は、補充欄にき の補正がされなかった。 る判断の際に考慮しない	ものとして作成した。	「出願時における開示の範囲を越えてされたものと認 (PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙 Fに添付する。)	めら は上
						Ϊ
						1
						- 1



国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP00/06808

Ⅳ. 発明の単一性の欠如	
1. 請求の範囲の減縮又は追加手数料の納付の求めに対して、出願人は、	
請求の範囲を減縮した。	
□ 追加手数料を納付した。 √	
□ 追加手数料の納付と共に異議を申立てた。	
□ 請求の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。	
2 × 国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件を満たしていないと判断したが、PCT規則に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人に求めないこととした。	∬68.1の規定
3. 国際予備審査機関は、PCT規則13.1、13.2及び13.3に規定する発明の単一性を次のように判断する。	
□ 満足する。	
X 以下の理由により満足しない。	
	ه المحمد
請求項1-6,8-12の特別な技術的特徴は、試料をプロテアーセ 理して糖化ペプチドを遊離させ、さらに糖化ペプチドに作用するオキシ ぜで試料を処理し、その作用によって生成された物を測定する点である	ダー
請求項7の特別な技術的特徴は、試料をプロテアーゼで処理し、遊離 糖化ペプチドをHPLCで測定する点である。	した
上記の両請求項に単一の一般的発明概念として示されている関連ある 点は、「試料をプロテアーゼで処理し、糖化ペプチドを遊離させ測定す 構成である。	特徴る」
上記点は、本願明細書に示されているClin.Chem.,43.1994-1951(199記載されており新規な構成ではない。故に、本願はPCT規則13の単一性を満たしていない。	17)に 生の要
4. したがって、この国際予備審査報告書を作成するに際して、国際出願の次の部分を、国際予備審査の対象	にした。
※ すべての部分	
請求の範囲に	関する部分
	1.47 = 1.75

OLIGH WHINTE FORD SINK



国際予備審查報告

国際出願番号 PCT/JP00/06808

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(PC	T35条(2)) に定める見	解、それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲	3-5, 7, $10-1$	· 2 有

請求の範囲 1, 2, 6, 8, 9

進歩性(IS) 請求の範囲 有 5, 7, 12 請求の範囲 1-4, 6, 8-11

産業上の利用可能性(IA) 請求の節囲 1 - 12有 請求の範囲

文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1: WO 96/34977 A (GENZYNE LTD) 7.11月.1996 (07.11.96)

文献 2:EP 693559 A (BOEHRINGER MANNHEIN GMBH) 24.1月.1996 (24.01.96)

文献 3 : Clinical Chemistry (1997), Vol. 43, No. 10, p. 1944-1951

請求の範囲1, 2, 6, 8, 9 文献1には、試料をプロテイナーゼと混合し、その後ケトアミンオキシダーゼを試 料に添加し、生成する過酸化水素を測定する構成の、試料中の糖化タンパク質の測定 方法が記載されており、請求の範囲1,2,6,8-10に記載された発明は、文献1に記載された方法と構成が共通しており、新規性を有さない。

請求の範囲3,4,10,11
文献2には、糖化されたタンパク質、特に糖化ヘモグロビンにエンドプロテイナー ゼGlu-Cを作用させ、ヘモグロビンのβ鎖からできる短い糖化ペプチドを測定す る構成の、試料中の糖化タンパク質の測定方法が記載されている。

文献3には、糖化ヘモグロビンにエンドプロテイナーゼGlu-Cを作用させ、切 断されてできたα-糖化ペプチドであるフルクトシル-Val-His-leu-Thr-Pro-Gluを測 定する構成が記載されている。

文献1におけるプロテイナーゼとして文献2、3記載のGlu-Cを使用することにより試料中の糖化タンパク質からαー糖化ペプチドを遊離させ、測定する構成とす ることは、当該技術分野の専門家にとっては自明のものである。

請求項5,7,12

試料をプロテアーゼで処理する際に、フルクトシルバリルヒスチジンが生成される 酵素を使用し、生成したフルクトシルバリルヒスチジンを測定する構成とすること は、国際調査報告で列記した文献、及び国際予備審査報告にて新たに引用した文献の いずれにも、記載も示唆もされていない。

OLEO WHY TO JETVE SHILL

7

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年4 月12 日 (12.04.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/25475 A1

(51) 国際特許分類7:

C12Q 1/26, 1/37, G01N 30/88

(74) 代理人: 平木祐輔, 外(HIRAKI, Yusuke et al.); 〒 105-0001 東京都港区虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門 5森ビル3階 Tokyo (JP).

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/06808

244 200 0,<u>2</u> 2009 (02

(22) 国際出願日:

2000年9月29日 (29.09.2000)

(81) 指定国 (国内): US.

(25) 国際出願の言語:

日本語

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(26) 国際公開の言語:

日本語

添付公開書類:

--- 国際調査報告書

(30) 優先権データ:

特願平11/280941 1999年10月1日(01.10.1999) JP

(71) 出願人 *(*米国を除く全ての指定国について*)*: キッコーマン株式会社 (KIKKOMAN CORPORATION) [JP/JP]; 〒278-8601 千葉県野田市野田250番地 Chiba (JP). 2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(71) 出願人 および

(72) 発明者: 坂上了一 (SAKAUE, Ryoichi) [JP/JP]. 荒井あゆみ (ARAI, Ayumi) [JP/JP]. 梶山直樹 (KAJIYAMA, Naoki) [JP/JP]. 小山泰二 (KOYAMA, Yasuji) [JP/JP]; 〒278-8601 千葉県野田市野田250番地 キッコーマン株式会社内 Chiba (JP).

(54) Title: METHOD OF ASSAYING GLYCOPROTEIN

(54) 発明の名称: 糖化蛋白質の測定方法

(57) Abstract: A novel method of accurately assaying a glycoprotein by a simple procedure within a short period of time on the basis of a principle different from the existing enzymatic method. A method of assaying a glycoprotein in a sample which comprises treating the sample containing the glycoprotein with a protease, thus releasing glycopeptides (preferably α -glycopeptides and still preferably α -glycodipeptides) from the glycoprotein, treating these released glycopeptides with an oxidase, and assaying the hydrogen peroxide thus formed; and an assay reagent kit to be used in the enzymatic method.

(57) 要約:

既存の酵素的方法とは異なる原理に基づく、簡単な操作で、短時間でしかも精度 よく糖化蛋白質を測定する新規な方法を提供する。

糖化蛋白質を含む試料をプロテアーゼで処理し、糖化蛋白質から糖化ペプチド、 好ましくはロー糖化ペプチド、特に好ましくはロー糖化ジペプチドを遊離させ、これ らの遊離した糖化ペプチドにオキシダーゼを作用させ、生成する過酸化水素を測定 することにより、試料中の糖化蛋白質を測定する方法、および酵素的方法に用いる 測定用試薬キットである。

VO 01/25475 A1

OLISTIANIS TO SON CENTER

明細書

糖化蛋白質の測定方法

技術分野

本発明は、試料中の糖化蛋白質の測定方法、およびその測定方法に用いられる測定用試薬キットに関する。

背景技術

糖化蛋白質は、蛋白質が非酵素的にグリコシル化された蛋白質であり、糖、すなわちアルドース(アルデヒド基を潜在的に有する単糖およびその誘導体)側のアルデヒド基と、蛋白質側のアミノ基が非酵素的に共有結合した結果、生成したものである。また、これらの糖化蛋白質は、反応中間体として生じたシッフ塩基がアマドリ転移を受けて形成されることから、いわゆるアマドリ化合物とも呼ばれる。

糖化蛋白質は、生体内の血液などの体液や毛髪などの生体試料中に含有されている。血液中に存在する糖化蛋白質の濃度は、血清中に溶解しているグルコースなどの糖類の濃度に強く依存している。糖尿病状態では糖化蛋白質の生成が亢進しており、赤血球に含まれる糖化ヘモグロビンや血清中の糖化アルブミンの濃度は、過去の一定期間の平均血糖値を反映していることから、それらの糖化蛋白質を測定することは、糖尿病の症状の診断や症状管理に重要となっている。

従来、糖化蛋白質を定量する方法として、例えば、高速液体クロマトグラフィーを用いる方法 (Chromatogr. sci.,10,659 (1979))、硼酸を結合させた固体を詰めたカラムを用いる方法 (Clin.Chem.,28,2088-2094(1982))、電気泳動を用いる方法 (Clin.Chem.,26,1598-1602(1980))、抗原抗体反応を利用する方法 (JJCLA,18,620(1993))、還元能をテトラゾリウム塩を用いて比色定量する方法 (Clin.Chim.Acta,127,87-95(1982))、チオバルビツール酸を用いて酸化後比色定量する方法 (Clin.Chim.Acta,112,197-204(1981))等が知られる。現在、上記方法よりも、操作が簡単で、安価に、短時間で精度よく糖化蛋白質を測定する方法として、酵素的方法が提案されている (特公平05-33997号公報、特開平11-127895号公報、

WO97-13872号公報)。

これらの酵素的方法は、糖化蛋白質をプロテアーゼで分解し、遊離した糖化アミノ酸にフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを作用させ、生成する過酸化水素を測定する方法である。この酵素的測定方法に用いられるオキシダーゼとして、コリネバクテリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特公平5-33997号公報、特公平6-65300号公報)、アスペルギルス属菌の生産するオキシダーゼ(特開平3-155780号公報)、ギベレラ属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報)、フサリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報、特開平8-154672号公報)、ペニシリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特開平8-336386号公報)さらには、ケトアミンオキシダーゼ(特開平5-192193号公報)などが開示されており、これらの酵素は、糖化アミノ酸に良く作用する。しかし、上記酵素は、ペプチドのアミノ基が糖化された糖化ペプチドに対しては作用しない。

現在、糖尿病診断の指標として用いられている糖化蛋白質としては、蛋白質中の内部リジン残基の ε - アミノ基が糖化されたもの(例えば糖化アルブミン)や蛋白質のアミノ末端のアミノ酸の α - アミノ基が糖化されたもの(例えば糖化ヘモグロビン(H b A 1 c))など、種々の糖化蛋白質が挙げられる。しかし、現在、対象とする糖化蛋白質によっては、既存のプロテアーゼを用いても、糖化蛋白質を分解して、定量的に糖化アミノ酸を遊離することはできず、さらに、現在用いられている上記したフルクトシルアミノ酸オキシダーゼは、遊離の糖化アミノ酸に対し高い反応性を有しているものの、糖化ペプチドにはほとんど作用しないため、上記酵素的方法は、必ずしも精度の良い方法とは言えない。

例えば、糖化ヘモグロビン(HbAlc)は、ヘモグロビン β ーサブユニットのアミノ末端のアミノ酸の α ーアミノ基が糖化されたものであるが、この糖化蛋白質に各種のプロテアーゼを作用させても、 α ー糖化アミノ酸(アミノ酸の α ーアミノ基が糖化されたもの)を遊離させることはできない。そのため、前述のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを用いても、糖化ヘモグロビン(HbAlc)を測定することができない。

現在、この糖化ヘモグロビン(HbA1c)を測定する方法として、この糖化へ

モグロビンを、そのまま直接、エレクトロスプレーーイオン化質量分析で測定する方法 (臨床検査, 42,340-343,(1997))や、糖化ヘモグロビンに、エンドプロテイナーゼGlu-Cを作用させ、遊離したβ-サブユニット由来のαー糖化ヘキサペプチド(ヘキサペプチドのアミノ末端のアミノ酸のα-アミノ基が糖化されたもの)を逆相高速液体クロマトグラフィーで分取し、マススペクトロメトリー分析に供して、その含有率を求めることにより、測定する方法 (Clin.Chem.,43, 1994-1951(1997))等が提案されている。しかし、これらの方法は、何れも高感度の高価な測定装置を必要とし、操作も複雑で、費用もかかり、長時間を必要とする。

本発明は、このような従来の糖化蛋白質の測定方法が有する欠点を克服し、既存の酵素的方法とは異なる原理に基づく、簡単な操作で、安価に、短時間でしかも精度よく糖化蛋白質を測定する新規な方法を提供することにある。

発明の開示

本発明者等は、前記課題解決のために鋭意研究を重ねた結果、ある種のプロテアーゼ処理により、糖化蛋白質から一定数のアミノ酸残基を有するαー糖化ペプチド(ペプチドのアミノ末端のアミノ酸のαーアミノ基が糖化された糖化ペプチド)、特にαー糖化ジペプチド(ジペプチドのアミノ末端のアミノ酸のαーアミノ基が糖化された糖化ジペプチド)が、効率よく遊離すること、又、微生物の生産するフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを改変した酵素が、上記の遊離αー糖化ペプチド、特に、αー糖化ジペプチドに特異的に作用し、過酸化水素を生成することを見いだした。さらに、糖化蛋白質より遊離したαー糖化ペプチドをHPLCや上記オキシダーゼを用いることにより測定できること、その結果、糖化蛋白質を、簡単な操作で、短時間に、精度よく測定できることを見出だし、これらの知見に基づき本発明を完成するに至った。

本発明は、糖化蛋白質を含有するか、又は含有する可能性がある試料をプロテアーゼで処理し、糖化蛋白質が存在する場合にはこれから糖化ペプチド、好ましくは α -糖化ペプチド、特に好ましくは α -糖化ジペプチドを遊離させ、これらの遊離した糖化ペプチドに、糖化ペプチドに作用して過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼを作用させ、生成する過酸化水素等を測定するか、または遊離した糖

化ペプチドをHPLCを用いて測定することにより、試料中の糖化蛋白質の存在及び/ 又は量を測定する方法、および上記酵素的方法に用いる測定用試薬キットを提供する。

また本発明の別の態様としては、糖化ペプチドを含有するか、又は含有する可能性がある試料に、糖化ペプチドに作用して過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼを作用させ、生成する過酸化水素等を測定することにより、試料中の糖化ペプチドの存在及び/又は量を測定する方法を提供する。

すなわち本発明は、以下の(1)~(12)を提供するものである。

- (1) 試料をプロテアーゼで処理した後、糖化ペプチドに作用して過酸化水素を 生成する作用を有するオキシダーゼで処理して、その作用による生成物または消費 物の存在及び/又は量を測定することを特徴とする、試料中の糖化蛋白質の存在及 び/又は量の測定方法。
- (2) プロテアーゼが、アスペルギルス属、サッカロミセス属又はバチルス属の 微生物の生産するプロテアーゼから選ばれる1種以上のプロテアーゼである上記(1) の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- (3) 糖化ペプチドがαー糖化ペプチドである、上記(1)記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- (4) α-糖化ペプチドのペプチドがアミノ酸数2-6の短鎖ペプチドである、上記(3)記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- (5) α -糖化ペプチドがフルクトシルバリルヒスチジンである、上記(3)記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- (6) 測定する生成物が過酸化水素である上記(1)記載の糖化蛋白質の存在及 び/又は量の測定方法。
- (7) 試料をプロテアーゼで処理した後、フルクトシルバリルヒスチジンの遊離の有無及び/又は量をHPLCを用いて測定することを特徴とする、試料中の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- (8) 糖化ペプチドに作用して過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼ で試料を処理し、その作用による生成物または消費物の存在及び/又は量を測定す ることを特徴とする、試料中の糖化ペプチドの存在及び/又は量の測定方法。

(9) 以下の成分を含むことを特徴とする、試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。

- (i) プロテアーゼ。
- (ii) 糖化ペプチドに作用して、過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼ。
 - (iii) 過酸化水素を測定するための試薬。
- (10) 糖化ペプチドが α ー糖化ペプチドである、上記(9)記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。
- (11) α -糖化ペプチドのペプチドがアミノ酸数 2-6 の短鎖ペプチドである、上記(10)記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。
- (12) α 糖化ペプチドがフルクトシルバリルヒスチジンである上記(10) 記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。

本明細書は本願の優先権の基礎である日本国特許出願平成11年第280941 号の明細書及び/または図面に記載される内容を包含する。

図面の簡単な説明

図1は、本発明の方法を用いた試料中の α - 糖化ジペプチド (フルクトシルバリルヒスチジン) の測定結果を示す。

図2は、本発明の方法を用いた試料中の糖化ヘモグロビン(HbAlc)の測定 結果を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下本発明を詳細に説明する。本発明における糖化蛋白質は、前述したように、蛋白質がグルコースなどのアルドースと非酵素的に結合し、生成したものであれば如何なるものでも良い。例えば、生体由来の糖化蛋白質としては、糖化アルブミン、糖化ヘモグロビン(HbA1c)などがあり、本発明は、例えば、糖化ヘモグロビン(HbA1c)などの測定に好適に用いられる。さらに、糖化蛋白質は、食品一般、例えば、ジュース、キャンデー、調味料、粉末食品などにも含まれている。本発明の糖化蛋白質を含有する試料としては、上記糖化蛋白質を含有する試料であ

れば如何なるものでもよく、例えば、生体内では、血液、唾液などの体液や毛髪など、そして上記食品などが挙げられる。これらの試料は、そのままあるいは濾過、透析処理などの後に測定に供してもよく、また、例えば、測定すべき糖化蛋白質を、適宜、濃縮、抽出、さらには水、緩衝液などで希釈しても良い。

本発明においては、先ず、プロテアーゼを用い、糖化蛋白質より糖化ペプチドを 遊離させる。尚、本発明で言う、プロテアーゼとは、通常のプロテアーゼ活性、及 びペプチダーゼ活性を有する酵素を言う。用いるプロテアーゼは、上記糖化蛋白質 に作用し、糖化ペプチドを遊離する能力を有する酵素であれば、如何なる酵素でも 用いることができ、目的の糖化蛋白質の種類に応じ、好適なものを適宜選択するこ とができる。例えば、プロテイナーゼK、プロナーゼE、サーモリシン、ズブチリ シン、カルボキシペプチダーゼB、カテプシン、カルボキシペプチダーゼ、エンド プロテイナーゼGlu-C、パパイン、アミノペプチダーゼなどのプロテアーゼや ペプチダーゼが挙げられる。本発明では、後述する本発明に用いられるオキシダー ゼが作用しやすい糖化ペプチドを効率よく遊離する能力を有するプロテアーゼが望 ましい。特にα-糖化ジペプチドを効率よく遊離するプロテアーゼとして、アスペ ルギルス属菌由来のプロテアーゼ、例えば、「モルシン」、「AOプロテアーゼ」 「ペプチダーゼ」(以上(株)盛進、販売)、サッカロミセス属由来のカルボキ シペプチダーゼY、バチルス属菌由来のプロテアーゼ、例えば、プロチンP(大和 化成(株)、販売)などのプロテアーゼを含むものが、特に好適に用いられる。上 記プロテアーゼは、単独で用いても、また2種以上を組み合わせて用いてもよい。

試料の処理条件は、用いるプロテアーゼが、測定対象となる糖化蛋白質に作用し、糖化ペプチドを短時間に効率よく遊離する条件であれば、如何なる条件でもよい。用いられるプロテアーゼの量は、試料中に含まれる糖化蛋白質の含量や処理条件などにより適宜選択されるが、例えば、一例として、アスペルギルス属菌由来のプロテアーゼ(例えば、モルシン、(株)盛進、販売)を0.5~50mg/mL、好ましくは1~20mg/mL加える。さらに必要により適宜他のプロテアーゼを加えてもよい。プロテアーゼで処理するときのpHは、無調整でもよいが、使用するプロテアーゼの作用に好適なpHとなるように、例えば、適当なpH調整剤、例えば塩酸、酢酸、硫酸、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどにより、pH2~

9、好ましくはpH3~8に調整してもよい。処理温度は、例えば、20~50℃で行なってもよいし、用いる酵素によっては、より高温域の45~70℃で行なっても良い。このときの処理時間は、糖化蛋白質を分解するのに充分な時間であればよく、1~180分間、好ましくは2~60分間で行なうことができる。得られる処理液は、そのまま、あるいは必要により適宜、加熱、遠心分離、濃縮、希釈などをしてもよい。

試料をプロテアーゼで処理して得られる、本発明の遊離した糖化ペプチドは、糖化蛋白質を上記プロテアーゼで処理して得られる糖化ペプチドであって、後述する本発明に用いられるオキシダーゼが作用しやすい糖化ペプチドであれば、如何なるものも含まれるが、好ましくは、αー糖化ペプチドであり、例えば、ペプチドのアミノ酸数が2~6の短鎖のαー糖化ペプチドなどが挙げられる。特に好ましくは、αー糖化ジペプチド、例えば、フルクトシルバリルヒスチジン(以下、フルクトシルValーHis,又はFruーValーHisと略す)などが挙げられる。また、生体中や食品中には、糖化蛋白質がそれぞれ生体中や食品の製造過程で、既に分解されて遊離の糖化ペプチドとなったものや、蛋白質などが分解されて、遊離したペプチドに糖が結合してできた糖化ペプチド等も含まれており、これらも本発明の遊離した糖化ペプチドに含まれる。

次に、上記した糖化ペプチドを測定する。糖化ペプチドを測定することが可能であれば、如何なる方法でも本発明に用いることができる。簡単な操作で、安価に、短時間でしかも精度よく糖化ペプチドを測定するための好ましい方法として、例えば、オキシダーゼを作用させる方法やHPLCを用いる方法などを挙げることができる。

本発明のオキシダーゼを作用させる方法について説明する。上記糖化ペプチドにオキシダーゼを作用させ、その作用による生成物または消費物を測定することにより、酵素的方法で糖化ペプチドを測定する。本発明に用いられるオキシダーゼとしては、糖化ペプチド、好ましくはαー糖化ペプチド、特に好ましくはαー糖化ジペプチドなどの短鎖のαー糖化ペプチドに特異的に作用して、過酸化水素を生成する反応を触媒する酵素(以下、本発明のオキシダーゼと言う)であれば如何なる酵素でも用いることができる。例えば、糖化ペプチドオキシダーゼなどの新規なオキシ

ダーゼが挙げられる。

一般には、上記本発明のオキシダーゼを生産する微生物を自然界より探索して得ることができるし、さらに動物や植物起源の本発明の酵素を探索して得ることもできる。さらに、探索して得られたこれらの酵素を遺伝子組換え技術を用いて得たものでも好適に用いることもできる。一方、既知のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼなどを改変することにより、本発明のオキシダーゼを得ることもできる。例えば、既知のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼなどとしては、先に述べたコリネバクテリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特公平5-33997号公報、特公平6-65300号公報)、アスペルギルス属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報)、ブサリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報、特開平8-154672号公報)、ペニシリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報、特開平8-154672号公報)、ペニシリウム属菌の生産するオキシダーゼ(特開平7-289253号公報、特開平8-336386号公報)さらには、ケトアミンオキシダーゼ(特開平5-192193号公報)などを挙げることができる。

既知のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼなどを改変することにより、本発明のオキシダーゼを得るためには、上記既知のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼなどの生産能を有する微生物に、紫外線、X線、放射線などを照射したり、もしくは、エチルメタンサルフォネート、NーメチルーN'ーニトローNーニトロソグアニジン、亜硝酸などの変異誘発剤を接触させることにより、変異処理をする。得られた変異処理微生物から、本発明のオキシダーゼを生産する微生物を選抜する。

しかし、一般的には、上記既知のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼなどの遺伝子(以下、野生型遺伝子と言う)に変異を導入することにより、本発明のオキシダーゼを得ることができる。変異を導入するために用いられる野生型遺伝子は、例えば、上記フルクトシルアミノ酸オキシダーゼ及び類似のオキシダーゼ等の野生型遺伝子で、変異を導入することにより、本発明のオキシダーゼを得ることができる野生型遺伝子であれば、如何なる遺伝子でも用いることができる。

上記野生型遺伝子は、フルクトシルアミノ酸オキシダーゼ、又は類似のオキシダーゼなどを生産する能力を有する生物、好ましくは微生物由来の天然の遺伝子をクローニングすることにより得られる。クローニングの方法としては、先ず上記オキ

シダーゼを生産する生物から、通常用いられている、例えば、Current Protocols in Molecular Biology (WILEY Interscience, 1989) 記載の方法等により、染色体DNA又はmRNAを抽出する。さらにmRNAを鋳型としてcDNAを合成することができる。このようにして得られた染色体DNA又はcDNAのライブラリーを作製する。次いで、上記オキシダーゼなどのアミノ酸配列に基づき、適当なプロープDNAを合成して、これを用いてDNA又はcDNAのライブラリーからスクリーニングする方法、あるいは、該ペプチドのアミノ酸配列に基づき、適当なプライマーDNAを作製して、5′RACE法や3′RACE法などの適当なポリメラーゼ連鎖反応(PCR法)により、目的の遺伝子断片を含むDNAを増幅させ、これらを連結させて全長の野生型遺伝子を含むDNAを取得する方法等が挙げられる。さらに、一例として、一般に入手可能な遺伝子源として、コリネバクテリウム属菌由来の本発明の野生型遺伝子をコードするプラスミドDNAを保持する大陽菌DH5α(pFA5)(FERM BP-6182)から、常法に従って単離する方法を挙げることもできる。

野性型遺伝子に変異を導入する方法としては、野生型遺伝子と変異剤、例えば、ニトロソグアニジン等のアルキル化剤、アクリジン色素、ヒドロキシルアミン、亜硝酸、亜硫酸、5ーブロモウラシル、ベンゾピレンなどを接触させる方法を挙げることができる。この他、紫外線照射法、トランスポゾン、カセット式変異法、キメラ遺伝子作製法、PCR法、DNAシャフリング法などを用いた変異導入方法を広く用いることができる。また、変異を導入するための野生型遺伝子は、適当なベクターDNAに挿入されたもの、即ち組換え体DNAであってもよく、その場合、変異処理後の組換え体DNAをエタノール沈殿などで精製する。得られた変異型遺伝子は、組換え体DNAを用いた宿主細胞の形質転換あるいは形質導入などによって発現させることができる。変異型遺伝子を保持する多数の菌株より、本発明のオキシダーゼを生産する菌株を選抜する。

目的の微生物や菌株を選抜する方法としては、基質として α – 糖化ペプチド、好ましくは、 α – 糖化ジペプチド、 α – 糖化トリペプチド、 α – 糖化テトラペプチドなどの短鎖の α – ペプチドが挙げられる。一例として、 α – 糖化ジペプチドとして、フルクトシルV α 1 – H i s などを使用する方法などが挙げられる。この基質を

含む反応液に、検定するための微生物または菌株の菌体より、破砕処理や溶菌処理により得られた又はそれらの遠心上清より得られた酵素抽出液を添加して反応させ、生成する過酸化水素を、後述する通常用いられている過酸化水素発色基質により発色させて、本発明のオキシダーゼを生産する微生物または菌株を選抜する。酵素抽出液は、そのまま用いても良いが、場合によっては濃縮又は希釈して用いることもできる。また酵素反応により減少する酸素量を酸素電極により測定することもできる。選抜には、試験官内で酵素反応を行なっても良いが、96穴マイクロプレートウエル内で反応させる方法、酵素抽出液を吸着させた膜に反応試薬を塗布又は浸透させることで反応させる方法や酵素抽出液を吸着させた膜に反応試薬を塗布した膜を重ね合わせて反応させる方法などを適宜採用することもできるし、複数の菌株を混ぜて、数段階の選抜を行なうことで、効率良く、簡便に行なうこともできる。

このようにして、既知のコリネバクテリウム属菌の生産するフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ(特公平5-33997号公報、特公平6-65300号公報)を改変して得られた本発明のオキシダーゼを生産する菌株として、具体的に、大腸菌(E. coli) DH5 α (pFP1)を挙げることができる。大腸菌(E. coli) DH5 α (pFP1)は、工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号)に平成11年9月22日付けでFERM BP-7297として寄託されている。

本発明のオキシダーゼは、該酵素を含む動物、植物などの組織や該酵素を生産する微生物より、通常用いられている抽出方法などをもちいて得られる。例えば、本発明のオキシダーゼを生産する微生物を用いて、本発明のオキシダーゼを製造するには、以下のようにして行なうことができる。上記微生物を培養するには、通常の固体培養法で培養してもよいが、可能なかぎり液体培養法を採用して培養するのが好ましい。培養に用いる培地は、炭素源、窒素源、無機物、その他の栄養素を適宜含有するものであればよく、また合成培地、天然培地の何れでもよく、目的の酵素を効率よく製造することのできる培地であれば、如何なる培地でもよい。炭素源としては、同化可能な炭素化合物であればよく、例えばグルコース、デンプン加水分解物、グリセリン、フラクトース、糖蜜などが挙げられる。窒素源としては、利用可能な窒素化合物であればよく、例えば酵母エキス、ペプトン、肉エキス、コーン

スチープリカー、大豆粉、マルツエキス、アミノ酸、硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウムなどが挙げられる。無機物としては、例えば、食塩、塩化カリウム、硫酸マグネシウム、塩化マンガン、硫酸第1鉄、リン酸第1カリウム、リン酸第2カリウム、炭酸ナトリウム、塩化カルシウムなどの種々の塩が挙げられる。その他、必要に応じてビタミン類、消泡剤などを添加してもよい。また本発明のオキシダーゼが作用する基質やそれに類似の物質、例えば、糖化ペプチド類、フルクトシルアミノ酸、糖化蛋白部分分解物、糖化ヘモグロビン、糖化アルブミン、糖と共加温する処理などにより人工的に糖化した糖化ペプチド、糖化蛋白質なども添加することにより目的の酵素の製造量を向上せしめることができる。これらの栄養源や添加する物質はそれぞれ単独で用いてもよいが、組み合わせて用いてもよい。培養条件は、培養する微生物により異なる。例えば、培地の初発pHは、pH5~10に調整し、培養温度は、20~40℃、培養時間は、10~50時間、好ましくは15~25時間、通気撹拌深部培養、振盪培養、静地培養などにより実施する。

培養終了後、該培養物から、本発明のオキシダーゼを採取するには、通常の酵素 の採取手段を用いることができる。上記酵素が菌体内に存在する場合には、培養物 から、例えば濾過、遠心分離などの操作により菌体を分離し、この菌体から酵素を 採取するのが好ましい。例えば、超音波破砕機、フレンチプレス、ダイノミルなど の、通常の破壊手段を用いて菌体を破壊する方法、リゾチームなどの細胞壁溶解酵 素を用いて菌体細胞壁を溶解する方法、トリトンX-100などの界面活性剤を用 いて菌体から酵素を抽出する方法などを単独又は組み合わせて採用することができ る。次いで、濾過又は遠心分離などにより不溶物を取りのぞき、酵素抽出液を得る 。得られた抽出液から本発明のオキシダーゼを、必要に応じて単離、精製するには 、必要により、ストレプトマイシン硫酸塩、プロタミン硫酸塩、硫酸マンガンなど により核酸を除去したのち、これに硫酸アンモニウム、アルコール、アセトンなど を添加して分画し、沈殿物を採取し、粗酵素を得る。さらに精製酵素標品を得るに は、例えば、セファデックス、ウルトラゲルもしくはバイオゲルなどを用いるゲル 瀘過法、イオン交換体、ヒドロキシアパタイトなどを用いる吸着溶出法、アフィニ ティクロマト法、分子ふるい膜もしくは中空糸膜などを用いる分画法などを適宜選 択し、またこれらを組み合わせて実施することにより、目的の精製度の酵素標品を

得ることができる。上記酵素が菌体外に存在する場合には、常法により、前述の菌体分離操作の後、培養液を回収・濃縮し、上記各種精製方法に供すればよい。

本発明のオキシダーゼの力価は、例えば、下記の方法で測定することができるが 、他の方法でも測定可能であり、この測定方法に限るものではない。

(1) 試薬の調製

<u>試薬1 (R1):</u> 1.0 k Uのパーオキシダーゼ (TYPEIII, 東洋紡社製) 、100mgの4-アミノアンチピリン (東京化成社製) を0.1 Mのリン酸カリウム緩衝液 (pH8.0) に溶解し、1 L に定容する。

試薬2(R2):500mgのTOOS(N-エチル-N-(2-ヒドロキシ-3-ースルホプロピル)-m-トルイジン、同仁化学社製)をイオン交換水に溶解し、100mLに定容する。

<u>試薬3 (R3)</u>: フルクトシルVal-His (MW416、製造方法は後述) 1 25gをイオン交換水に溶解し、10mLに定容する。

(2) 測定

このようにして得られた本発明のオキシダーゼは、糖化ペプチドに特異的に作用 し、過酸化水素を生成する性質を有することから、生体中や食品等に含まれる糖化 ペプチドを酵素的に測定することができるばかりでなく、生体中の糖化蛋白質をプロテアーゼで処理して得られる、遊離した糖化ペプチドを酵素的に測定することが でき、本発明の糖化蛋白質の測定用試薬に好適に用いられる。

プロテアーゼ処理により遊離した糖化ペプチドに上記本発明のオキシダーゼを作

用させる。用いる本発明のオキシダーゼは処理液中に含まれる糖化ペプチドの量にもよるが、例えば、終濃度が、0.1~50U/mL、好ましくは1~10U/mLとなるように添加すればよい。作用させるときのpHは、例えば、pH3~11、特に好ましくはpH5~9であり、本発明のオキシダーゼの至適pHを考慮し、本発明の測定に適したpHとなるように、緩衝剤を用いて調整するのが好ましいが、作用可能なpHであればこれに限定されない。pHの調製方法は特に限定されないが、緩衝剤としては、例えば、N-[トリス(ヒドロキシメチル)メチル]グリシン、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、トリス(ヒドロキシメチル)ーアミノメタン、硼酸塩、クエン酸塩、ジメチルグルタミン酸塩、トリシン、HEPESなどが挙げられる。また、必要により適宜、プロテアーゼ処理後の処理液のpHを、緩衝剤を用いて上記pHに調整してもよい。作用時間は、例えば、1~120分、好ましくは1~30分であり、基質となる糖化ペプチドの量にもよるが、本発明のオキシダーゼが、それらのペプチドに作用するのに充分な時間であればよい。作用温度は、例えば、20~45℃であり、通常の酵素反応に用いられる温度を適宜選択することができる。

本発明では、遊離した糖化ペプチドに本発明のオキシダーゼを作用させ、その作用による生成物または消費物を測定することにより、糖化ペプチドを測定する。本発明のオキシダーゼの作用により、糖化ペプチドから生成する物質(「生成物」)としては、例えば、ペプチド、過酸化水素および糖オソンなどが挙げられる。一方、消費される物質(「消費物」)としては、酸素分子などが挙げられる。これらの生成物や消費物をそれぞれの測定方法を用いて測定する。例えば、酸素分子は酸素電極を用いる電気的方法、ペプチドは逆相HPLCを用いる分離、測定方法などが挙げられるが、好ましくは、短時間で簡単に測定できる方法として、過酸化水素を測定する方法が挙げられる。

本発明のオキシダーゼの作用により生成した過酸化水素は、如何なる方法により 測定してもよいが、例えば、酸素電極を用いる電気的方法、好ましくは、パーオキ シダーゼおよび適当な発色基質を用いる酵素的方法などが挙げられる。例えば、本 発明では、酵素的方法を用いて、短時間に、簡単な操作で測定を行なうことが好ま しい。本発明の酵素的方法により過酸化水素を測定するための試薬としては、例え

ば、緩衝剤 (pH4~10が好ましい) 5~500mM、好ましくは50~100 mM、発色基質として4-アミノアンチピリン0.01~50mM、好ましくは0 . 1~20mM、パーオキシダーゼ0.1~50U/mL、好ましくは1~20U /mしなどの組成を含む試薬を挙げることができる。本発明に用いられる緩衝剤と しては、例えば、N-[トリス(ヒドロキシメチル)メチル]グリシン、リン酸塩 、酢酸塩、炭酸塩、トリス(ヒドロキシメチル)-アミノメタン、硼酸塩、クエン 酸塩、ジメチルグルタミン酸塩、トリシン、HEPESなどが挙げられる。発色基 質としては、4-アミノアンチピリンの他に、例えば、ADOS(N-エチル-N - (2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル) -m-アニシジン)、ALOS (N-エチルーNー(2-ヒドロキシー3-スルホプロピル)アニリン)、10-(カル ボキシメチルアミノカルボニル)-3、7-ビス(ジメチルアミノ)-フェノシア ジン (DA-67)、N- (カルボキシメチルアミノカルボニル) -4、4' ービ ス (ジメチルアミノ) - ジフェニルアミン (DA-64) などが挙げられる。 さら に必要に応じて、本発明の目的を損なわない範囲で、種々の添加物、例えば、溶解 補助剤、安定化剤などとして、界面活性剤(トリトンX-100、ブリッジ35、 ツイーン80、コール酸塩など)、還元剤(ジチオスレイトール、メルカプトエタ ノール、L-システインなど)、牛血清アルブミン、糖類(グリセリン、乳糖、シ ュークロースなど) などを適宜添加してもよい。

この過酸化水素の測定を行なうとき、一般に、オキシダーゼの作用により過酸化水素を生成する工程を同時に行なうことが好ましいため、本発明では、前述の過酸化水素を測定するための試薬に、本発明のオキシダーゼを例えば、0.1~50U/mL、好ましくは1~10U/mL添加することが好ましい。これらの測定用試薬は、乾燥物又は溶解した状態で用いてもよいし、薄膜上の担体、例えば、シート含浸性の紙などに含浸させて用いてもよい。また本発明の測定用試薬に用いられる酵素類は、常法により固定化させて反復使用することもできる。測定温度は、例えば、20~45℃であり、通常の酵素反応に用いられる温度を適宜選択することができる。測定に要する時間は、種々の測定条件により適宜選択できるが、例えば、0.1~60分、特に、本発明では1~10分が好ましい。 上記測定試薬の発色の程度(吸光度変化量)を分光光度計により測定し、標準の吸光度と比較して、試

料中に含まれる糖化ペプチドや糖化蛋白質を測定することができる。測定には、通 常の自動分析装置を用いることもできる。

本発明の試料中の糖化蛋白質を測定するための測定用試薬キットは、糖化蛋白質より糖化ペプチドを遊離するために用いるプロテアーゼ、本発明のオキシダーゼ及び過酸化水素を測定するための試薬などの成分を含む。それぞれの成分の具体的な組成は、前記した組成を用いることができる。上記成分は、それぞれ別々に保存して、使用してもよいし、本発明のオキシダーゼと過酸化水素を測定するための試薬は合わせて保存、使用してもよい。また、本発明では上記試薬キットを用いて糖化蛋白質を測定するとき、例えば、糖化ペプチドを遊離させる工程と遊離したその糖化ペプチドを測定する工程とを別々に2段階で測定することもできる。成分を合わせて、上記工程を連続的に1段階で測定することもできる。

次に、遊離した糖化ペプチドをHPLCを用いて測定する方法について述べる。 遊離した糖化ペプチドを含むプロテアーゼ処理液をそのまま、もしくは必要により 、処理液を遠心濾過や膜濾過した濾過液を、適宜、濃縮・希釈した後、HPLC測 定に用いる。本発明に用いるHPLCは、上記糖化ペプチドを測定することが可能 なHPLCであれば、如何なるHPLCでも用いることができる。例えば、用いる 逆相HPLCカラムとして、CAPCEL-PAK C-18(資生堂社製)、T SKgel ODS80Ts (東ソー社製)、Shodex RSpak RP1 8-415 (昭和電工社製)、イオン交換HPLCカラムとして、TSKgel SP-2SW、TSKgel CM-2SW (東ソー社製) 等が挙げられる。これ らのカラムにプロテアーゼ処理液を吸着させた後、溶離液を用いて、目的とする糖 化ペプチドを溶出する。溶離液としては、本発明の測定に適した溶離液であれば、 如何なる溶離液でも良いが、例えば、逆相カラムではトリフルオロ酢酸を含むアセ トニトリルと水との混合液、リン酸緩衝液とアセトニトリルとの混合液、アンモニ ア水溶液とアセトニトリルとの混合液等、イオン交換カラムでは、例えば、リン酸 緩衝液とNaCl溶液との混合液、酢酸緩衝液とアセトニトリルとの混合液等が用 いられる。これらの溶離液を用いて、ステップワイズに溶離しても良いし、グラジ エントに溶離しても良い。好ましい溶離液として、例えば、0.1%TFA(トリ フルオロ酢酸) /水-0.1%TFA/30%アセトニトリルのグラジエント溶離

液などを挙げることができる。本発明では、用いるカラム、溶離液、溶離条件(溶離方法、溶離液の流速、温度等)等を適宜、組合せ、目的のαー糖化ペプチドの溶出ピークが、できる限り他の成分のピークと良好に分離する条件に設定することが好ましい。

溶離液により溶出された糖化ペプチドを検出する方法としては、糖化ペプチドを検出することのできる検出方法であれば如何なる方法でも用いることができるが、例えば、波長210nm、215nm等における吸光度を検出する方法、各検出ピークを分取した後、マススペクトロメトリー分析に供して目的分子量のピークを決定する方法、薄層クロマトグラフィーに供する方法、あるいは、経時的に分取した溶出画分をニンヒドリン法や糖発色法で比色定量する方法等が用いられる。一例として、例えば、吸光度を検出する方法を用いる場合、モニターにより検出された糖化ペプチドの溶出ピーク面積を算出して、標準物質の溶出ピーク面積と比較して、その糖化ペプチドの量及び糖化蛋白質を測定することができる。

以下、参考例および実施例により、本発明をさらに具体的に説明する。但し、本 発明の技術的範囲は、それらの例により、何ら限定されるものではない。

参考例 (糖化ジペプチドの製造)

本発明において使用するα−糖化ジペプチドは、以下に示す方法で製造した。市販のジペプチド(バリルヒスチジン(Val-His)、スイス、BACHEM社製)7.0g(27.6mmol)を14mLの水に溶解し、酢酸5.8mLを加え、約50℃で溶解、清澄化させた。次いで、エタノール120mLを添加し混合後、グルコース14g(77.8mmol)を添加し、よく混合した。その後、密閉容器内で80℃、6時間、ときどき撹拌を行ないつつ加温処理を行なった。反応液は経時的に褐変した。反応溶液を経時的に分取し、適宜希釈後、逆相高速液体クロマトグラフィー分析、薄層クロマトグラフィー分析、あるいはマススペクトロメトリー分析に供することにより、目的の糖化ジペプチドの生成を検定した。通常、6~10時間の加温処理により、良好な収率で糖化ジペプチドを得ることができる。次いで、反応溶液を回収し、ロータリーエバポレーターを用いて、15~30倍に濃縮した。濃縮物を、99.5%エタノールで平衡化したシリカゲルカラム(容量2000mL)に吸着させ、カラムの2倍量の99.5%エタノールで洗浄し、

未反応のグルコースなどの夾雑成分を除去した後、3倍量の95%エタノール、3倍量の90%エタノール、3倍量の85%エタノール、3倍量の80%エタノールで順次溶出を行なった。各溶出画分を薄層クロマトグラフィー分析、逆相高速液体クロマトグラフィー分析などで分析し、目的のフルクトシルValーHisを含む95~90%エタノール溶出画分を回収した。ロータリーエバポレーターを用いて回収物を濃縮乾固させ、約3gの部分精製物を得た。マススペクトロメトリー分析の結果、この精製物の分子量はMW416であり、フルクトシルValーHisの分子量と一致し、また、核磁気共鳴スペクトル分析により、その構造を確認した。この部分精製物を、常法により、イオン交換樹脂を用いて吸脱着し、精製度を高め、以後の実験に用いた。更にトリペプチド、テトラペプチド、ヘキサペプチドを用いて、上記と同様の方法で、それぞれ糖化トリペプチド、糖化テトラペプチド、糖化ヘキサペプチドの部分精製物を得た。

実施例1 (糖化ヘキサペプチドより糖化ジペプチドの遊離)

糖化ヘモグロビン(HbAlc)を、エンドプロテイナーゼGlu-Cで処理することにより、糖化ヘモグロビン(HbAlc)より、その β サブユニット由来の α - 糖化ヘキサペプチド(フルクトシルVal-His-Leu-Thr-Pro-Glu)が遊離する(Clin.Chem.,43,1994-1951(1997))。そこで、この α - 糖化ヘキサペプチドと同一物質である、ペプチド研究所社製のフルクトシルVal-His-Leu-Thr-Pro-Glue用いて、以下の実験を行なった。

上記 α -糖化へキサペプチド(ペプチド研究所社製)を水に溶解し、5 mM溶液とした。この溶液 0.1 mLに、下記のプロテアーゼ溶液(20 mg/mL)0.0 mLおよび緩衝液(0.1 M)0.09 mLを添加、混合してプロテアーゼ処理を行なった。

- (a) カルボキシペプチダーゼY (オリエンタル酵母社製)、リン酸緩衝液 (pH 6.5)。
- (b) AOプロテアーゼ ((株)盛進、販売)、クエン酸ーリン酸2ナトリウム緩 衝液 (p H 6. 0)。
- (c) ペプチダーゼ ((株)盛進、販売)、クエン酸 リン酸 2 ナトリウム緩衝液 (p H 6.0)。

(d) モルシン ((株) 盛進、販売)、クエン酸-リン酸 2 ナトリウム緩衝液 (p H 3, 0)。

上記混合物を37℃、60分間反応処理した。その後、処理液をそれぞれ、適宜 濃縮・希釈し、HPLCにて測定した。HPLC(逆相高速液体クロマトグラフィ ー)として、CAPCEL-PAK C-18(資生堂社製)を用いた。溶離液と して、0.1%TFA(トリフルオロ酢酸)/水-0.1%TFA/30%アセト ニトリルを用い、グラジエントで溶離した。標準物質として、α-糖化ジペプチド (フルクトシルVal-His)を用いた。更に溶出した糖化ペプチドを薄層クロ マトグラフィー(シリカプレート、メルク社製を用い、展開溶媒はn-ブタノール :酢酸:水=2:1:1、スポット検出は二ンヒドリン及びエタノールー硫酸)で 確認した。その結果、(a),(b),(c),(d)の何れにおいても、プロテ アーゼ処理液中にαー糖化ジペプチド(フルクトシルVal-His)が遊離して いることが解った。さらに、各処理液を、アミノ酸分析(日立アミノ酸分析計 L -8800) およびマススペクトロメトリー分析(日立質量分析計 Model M-80B) に供した。遊離したアミノ酸残基の同定とその分子量の測定結果から 、何れのプロテアーゼ処理液においてもα-糖化ヘキサペプチド(フルクトシルⅤ al-His-Leu-Thr-Pro-Glu)が、カルボキシ末端から順に、 及び/または内部切断的に、切断され、より短鎖のα-糖化ペプチドに分解されて いることを確認した。(a)の場合、カルボキシル末端から、Glu、Pro、T hr及びLeu残基の遊離が確認される一方、His残基の遊離が確認されないこ とより、フルクトシルVal-Hisまで短鎖化されたことが確認された。さらに 、処理液のマススペクトロメトリー分析では、処理後に確認された糖化ペプチドの 大部分がフルクトシルVal-Hisであり、わずかに、フルクトシルVal-H is-Leu及びフルクトシルVal-His-Leu-Thrに相当する分子量 のシグナルが認められたにすぎなかった。(b)及び(c)では、フルクトシルV alーHisと少量のフルクトシルValーHisーLeuのシグナルを認めた。 また、(d)では、フルクトシルVal-Hisのシグナルのみを認めた。

実施例2 (糖化蛋白質より糖化ジペプチドの遊離)

糖化ヘモグロビン(HbAlc)コントロール(国際試薬社製)に蒸留水を加え

、8g/dL (HbA1c含有率約10%) の溶液を調製した。この溶液0.05 mLにアスペルギルス属由来プロテアーゼ (モルシン、20mg/mL) 0.01 mL、及び緩衝液 (0.1M、クエン酸ーリン酸2ナトリウム緩衝液、pH3.0) 0.04mLを添加、混合した。混合液を37℃、180分間プロテアーゼ処理をした後、処理液をマイクロコン3 (分画分子量 3000、グレース ジャパン社製) で遠心濾過し、濾過液を希釈した後、実施例1に記載のHPLCにて測定した。フルクトシルVal-Hisの遊離を確認し、その溶出ピーク面積から、糖化ジペプチドを測定することができた。この測定値より、糖化蛋白質を測定することができた。

実施例3 (改変された本発明オキシダーゼの取得)

(1) 鋳型DNAの調製

コリネバクテリウム属菌由来のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ遺伝子をコードするプラスミドを保持する大腸菌DH5 α (pFA5)(FERM BP-6182)をLB-amp培地(1%バクトトリプトン、0.5%バクトイースト・エキストラクト、0.5%塩化ナトリウム、50 μ g/mLアンピシリン、pH7.0)100mLに接種して、30 $\mathbb C$ で24時間振盪培養し、培養物を得た。この培養物より、Molecular Cloning (2nd. Edition, 1989)に記載の方法に従い、pFA5プラスミドDNA1.5mgを得た。

(2) 変異の導入

pFA5プラスミドDNA30μgを100μLのヒドロキシルアミン溶液(0.8 M塩酸ヒドロキシルアミン/0.1 Mリン酸緩衝液、pH6.0/1 mM EDTA)に溶解し、65℃で2時間変異処理した後、常法によりエタノール沈殿を行い、沈殿物を回収した。この沈殿物をTE緩衝液(10mMトリスー塩酸緩衝液、pH7.5/1M EDTA)に溶解し、D.M.Morrisonの方法(Method in Enzymology, 68, 326-331, 1979)により、大腸菌DH5α株を形質転換し、LBーamp寒天培地(1%バクトトリプトン、0.5%バクトイースト・エキストラクト、0.5%塩化ナトリウム、50μg/mLアンピシリン、1.5%(w/v)アガロース、pH7.0)に接種し、30℃で24時間培養した。

(3) 生産菌の選抜

18時間培養後出現してきたコロニー、約50000株を30mg/mLのLysozyme溶液に浸したHybondーCに転写し、一方、50mMフルクトシルValーHis、0.5mg/mLパーオキシダーゼ、1.0mg/mL4ーアミノアンチピリン、50mg/mL TOOS、100mMリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)に浸したHybondーCを用意し、両者を菌体面が内側になるように重ね合わせ、37℃で30分~1時間程度反応させた。ここで発色の認められた3株を選抜し、LBーamp培地10mLに接種して、30℃で24時間振盪培養した後、培養液を超音波処理にて破砕し、遠心分離後、その上清について、前記した方法で、糖化ペプチドオキシダーゼ活性を測定したところ、1株に活性を認めた。この株を大腸菌DH5α(pFP1)とした。

(4)酵素の製造

選抜された本発明の糖化ペプチドオキシダーゼ生産能を有する大腸菌DH5 α (pFP1)をLB-amp培地10Lに植菌し、ジャーファーメンターを用いて、通気量1L/min、撹拌速度600rpmの条件で、30℃、20時間撹拌培養した。得られた培養液20LをMW50,000の限外濃縮膜(旭化成社製)で5Lまで濃縮し、1Mリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)を加えた。その後、ダイノミルにより菌体を破砕した。破砕液を10,000rpmで15分間遠心分離し、得られた上澄み液を粗酵素液とし、以下の方法で精製した。

粗酵素液に、0.15Mとなるように塩化カリウムを加え、0.15M塩化カリウムを含有する50mMリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)で平衡化した、DEAEーセファセルカラム 2Lに吸着させた。2Lの同じ緩衝液で洗浄した後、塩化カリウム濃度0.15M~0.50Mの直線勾配のリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)で溶出させた。得られた溶出液について、前記本発明のオキシダーゼの力価の測定方法に基づき活性を測定した後、活性画分を集め、得られた酵素液をMW6,00の限外濃縮膜(旭化成社製)で濃縮し、16%硫酸アンモニウムを含有する50mMリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)で透析した。次に、16%硫酸アンモニウムを含有する50mMリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)で平衡化したブチルトョパールカラムに、吸着させ、同じ緩衝液で洗浄した後、硫酸アンモニウム濃度16%~0%の直線勾配の50mMリン酸カリウム緩衝液(pH8.0)

で溶出させ、活性画分を回収した。続いて、この酵素液をMW 6,000の限外濃縮膜(旭化成社製)で濃縮し、50mMリン酸カリウム緩衝液(pH 8.0)で透析し、目的の酵素液を得た。

実施例4 (オキシダーゼを用いるα-糖化ジペプチドの測定)

糖化ジペプチドの測定に用いる、以下の試薬を調製した。

試薬A (発色試薬)

4-アミノアンチピリン(東京化成社製) 0.2 mM

TOOS 0. 2 mM

パーオキシダーゼ (東洋紡社製) 14.3U/mL

リン酸カリウム緩衝液 (pH8.0) 0.1 M

試薬B(オキシダーゼ試薬)

実施例3で得られたオキシダーゼ 4 U/mL

リン酸カリウム緩衝液 (pH8.0) 0.02M

ΔOD)を測定することはできなかった。これらのことから、既知のフルクトシル アミノ酸オキシダーゼを改変することにより、新たに、糖化ペプチドに作用する活 性を有する本発明のオキシダーゼの得られることが解った。

実施例5 (オキシダーゼを用いる糖化蛋白質の測定)

本発明のオキシダーゼを用いる糖化蛋白質の測定に用いる、以下の試薬を調製し た。

試薬A(発色試薬)

実施例4に記載の通り。

試薬B(オキシダーゼ試薬)

実施例4に記載の通り。

試薬C(プロテアーゼ試薬)

モルシン((株)盛進 販売)

 $20 \,\mathrm{mg/mL}$

塩化カリウム-塩酸緩衝液(p H 3. 0) 100 m M

ヒト溶血液より常法(遠心分離、濃縮透析、及びイオン交換高速液体クロマトグ ラフィー法等の組合せ)により分取した、非糖化ヘモグロビン、及び糖化ヘモグロ ビン(HbA1c)画分を適当な比率で混合し、全ヘモグロビンに対するHbA1 c含有率(HbA1c値)が0~50%の数種の試料を調製した。この試料100 μ L に、試薬C (プロテアーゼ試薬) 100 μ L を添加し、37℃、1時間プロテ アーゼ処理した後、この処理液を煮沸し、プロテアーゼ反応を停止させた。次いで 、この処理液に0.5M NaOHを添加して、pH7とした後、遠心分離(12 000rpm、5分間)し、上清を分取した。この上清0.3mLに、試薬A(発 色試薬) 2. 1 m L、及び試薬B(オキシダーゼ試薬) 0. 6 m L を添加、混合し 、37℃、30分間反応させた。反応開始前、及び反応終了後の555nmにおけ る吸光度を測定し、該吸光度の増加量(ΔΟD)の値を求めた。HbAlc値の異 なる数種の試料について、測定した結果の一例を図2に示す。この結果から、ΔO

Dと初発試料中のHbAlc量との間には、直線的な相関が認められた。これにより、試料中の糖化ヘモグロビンを簡便に、迅速かつ精度良く測定できることがわかった。

産業上の利用可能性

本発明の測定方法は、糖化蛋白質、例えば糖化ヘモグロビンなどを、短時間で、 簡単な操作で、精度よく測定することができ、糖尿病の症状の診断や症状管理に有 効に用いられる。

本明細書で引用した全ての刊行物、特許及び特許出願はそのまま参考として本明細書にとり入れるものとする。

請求の範囲

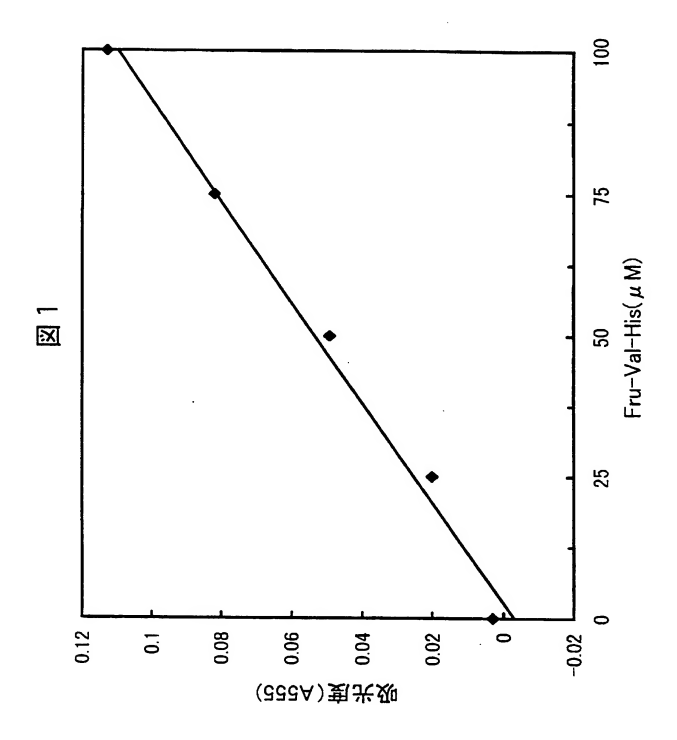
- 1. 試料をプロテアーゼで処理した後、糖化ペプチドに作用して過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼで処理して、その作用による生成物または消費物の存在及び/又は量を測定することを特徴とする、試料中の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- 2. プロテアーゼが、アスペルギルス属、サッカロミセス属又はバチルス属の微生物の生産するプロテアーゼから選ばれる1種以上のプロテアーゼである請求項1 記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- 3. 糖化ペプチドがαー糖化ペプチドである、請求項1記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- 4. α 糖化ペプチドのペプチドがアミノ酸数 2-6 の短鎖ペプチドである、請求項 3 記載の糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- 5. α-糖化ペプチドがフルクトシルバリルヒスチジンである、請求項3記載の 糖化蛋白質の存在及び/又は量の測定方法。
- 6. 測定する生成物が過酸化水素である請求項1記載の糖化蛋白質の存在及び/ 又は量の測定方法。
- 7. 試料をプロテアーゼで処理した後、フルクトシルバリルヒスチジンの遊離の 有無及び/又は量をHPLCを用いて測定することを特徴とする、試料中の糖化蛋白質 の存在及び/又は量の測定方法。
- 8. 糖化ペプチドに作用して過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼで 試料を処理し、その作用による生成物または消費物の存在及び/又は量を測定する

ことを特徴とする、試料中の糖化ペプチドの存在及び/又は量の測定方法。

9. 以下の成分を含むことを特徴とする、試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。

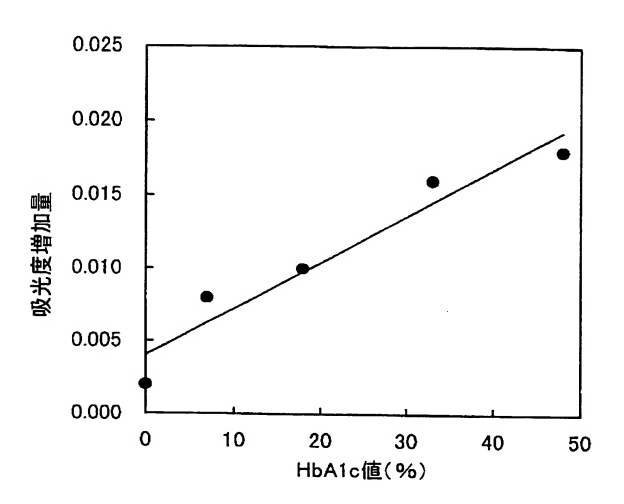
- (i) プロテアーゼ。
- (ii) 糖化ペプチドに作用して、過酸化水素を生成する作用を有するオキシダーゼ。
 - (iii) 過酸化水素を測定するための試薬。
- 10. 糖化ペプチドがα 糖化ペプチドである、請求項9記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。
- 11. α ー糖化ペプチドのペプチドがアミノ酸数 2 6 の短鎖ペプチドである、 請求項 1 0 記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。
- 12. α ー糖化ペプチドがフルクトシルバリルヒスチジンである請求項 10 記載の試料中の糖化蛋白質の測定用試薬キット。

		•	.
			.i
		a÷,	
			^



													£ ₁	
				•					*.					
	e -								. '		* .	-		
									9 %		***			
		• e			0 2	-				4T	er e			
					Sec. 18	**				• ;				
					·			35		4.				
•						es.					eN			₹,
•	∴			200		,			′. •	-	*			
s.			•								•			3
- 1-	7	•	•		0	= *				•	*			
					" () *					,				
		rig			•					2	, in	÷		
				•	0.0 × ±	•			•		3			
₩.*														
†.											× +			
*,			<u>.</u>	- Array										
•											•			
,									•		i			
			*				a * * .			. *		<i>3</i> -		
	4 - 4,5	11. ₁	- 37				•		+ 1			- 1	-	
						•					•			
96 7.														
		1				e.T								
,		;									·=- [
		Ser .	<* .		: %					•				
	()										,	*		
			т У (
							,					·••		
			1. A	÷.	1	n - 10								
			7		7									
					P.									
	Ý,			-										
*** :	Programments	,At		ior de		<u>.</u> .					· ·			
	T			*		-	0 Mg							
						* .	•							~9
•	[*·									•			•	,
j.			•			<i>-</i>								
														^
			À		·		*							
t:∓: ?														
		8												
• -		•												
	W.													

図 2



						en men.	
•			se.		. =2		
		<u> </u>			ē.		
		,*					
			** * *	garage (a) garage (a)			9

					* *		
						N P	
			(é:				
		21					
					<u>.</u>		
	.	÷		**	4 ¹⁴		,,,,
							^
•				: · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
•							

International application No.

PCT/JP00/06808

A. CLASSI Int.	FICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12Q1/26, C12Q1/37, G01N30/8	38	
According to	International Patent Classification (IPC) or to both natio	nal classification and IPC	- 4
B. FIELDS	SEARCHED		
Int.	cumentation searched (classification system followed by C1 ⁷ C12Q1/26, C12Q1/37, G01N30/6		
	on searched other than minimum documentation to the ex	_	
Electronic da CA (S	ta base consulted during the international search (name of TN), REGISTRY (STN), WPI (DIALOG), BIO	of data base and, where practicable, sear	en terms useu)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appr		Relevant to claim No.
PX	WO, 00/50579, A1 (KDK CORPORATION 31 August, 2000 (31.08.00) (Fa	on), mily: none)	1-12
X/Y/A	WO, 96/34977, A (GENZYME LTD), 07 November, 1996 (07.11.96) & JP, 11-504808, A & EP, 82394 & US, 6008006, A	3, A	1,2/ 3,4,6-11/ 5,12
Y/A	EP, 693559, A (BOEHRINGER MANNH) 24 January, 1996 (24.01.96) & JP, 8-62221, A & US, 56311 & DE, 4425162, A		3,4,6-11/ 5,12
A	EP, 598329, A (BOEHRINGER MANNH) 25 May, 1994 (25.05.94) & JP, 6-225790, A & DE, 43105		1-12
A	WO, 97/13872, A1 (KDK CORPORATION 17 April, 1997 (17.04.97) & JP, 9-514821, A	ON),	1-12
A	EP, 526150, A (GENZYME CORP),		1-12
Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Specie "A" docum consid "E" earlier date "L" docum cited specie "O" docum mean "P" docum than to	nent published prior to the international filing date but later he priority date claimed	"T" later document published after the int priority date and not in conflict with t understand the principle or theory understand the considered novel or cannot be considered to involve an inventive steep when the document of particular relevance; the combined with one or more other succombination being obvious to a person document member of the same patent. Date of mailing of the international sear	the application but cited to derlying the invention claimed invention cannot be ered to involve an inventive set claimed invention cannot be ep when the document is the documents, such an skilled in the art at family
31	actual completion of the international search October, 2000 (31.10.00)	14 November, 2000 (14.11.00)
Name and Jap	mailing address of the ISA/ canese Patent Office	Authorized officer	
Facsimile	No.	Telephone No.	



International application No.
PCT/JP00/06808

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages 03 February, 1993 (03.02.93) & JP, 5-192193, A & US, 5370990, A	Relevant to Claim No.
	/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)	

International application No.

PCT/JP00/06808

Box I C	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inter	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	ee extra sheet.
"	ec calla biloco,
1	
•	
1	
į.	
ļ	
1	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
1	
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Rema	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.



International application No.

PCT/JP00/06808

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

The special technical feature of claims 1 to 6 and 8 to 12 resides in the point of comprising treating a sample with a protease, thus releasing glycopeptides, further treating the sample with an oxidase acting on these glycopeptides, and assaying the product thus formed.

The special technical feature of claim 7 resides in the point of assaying the released glycopeptides by HPLC.

The characteristic presented as a single general inventive concept in both of these groups of claims is the constitution of "treating a sample with a protease and assaying the thus released glycopeptides".

Because of being described in Clin. Chem., 43.1994-1951(1997), the above point is not a novel constitution. Such being the case, the present application does not comply with the requirement of unity of invention as specified in Rule 13 of the Regulations under the PCT.





国際出願番号 PCT/JP00/06808

	属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) 2Q1/26, C12Q1/37, G01N30	/88	
B. 調査を行		,	
調査を行った	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. Cl' C 1	2Q1/26, C12Q1/37, G01N30	/88	
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使	用した電子データベース(データベースの名称、 N),REGISTRY(STN),WPI(D	調査に使用した用語) IALOG), BIOSIS (DIAI	.OG)
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きけ、その関連する第一の表示	関連する 請求の範囲の番号
			1-12
PX	WO, 00/50579, A1 (株式会社 京都第一: 31.08月.2000 (31.08.00) ファミリー		1-12
X/Y/A	WO, 96/34977, A (GENZYME LTD) 07. 11 F 04808, A&EP, 823943, A&US, 6008006, A	1.1996 (07.11.96) & JP,11-5	1,2/ 3,4,6-11/ 5,12
Y/A	EP, 693559, A (BOEHRINGER MANNHEIM (24.01.96) & JP, 8-62221, A&US, 56311		3, 4, 6-11/5, 12
区 C欄の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
「A」特に関 「E」国際後 以優先若 「L」 「D」口 「O」口 「O」	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する (理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 順日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表 出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 「Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	31.10.00	国際調査報告の発送日 14.	11.00
日本	間の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 山村 祥子 電話番号 03-3581-1101	AN 9217 内線 3488



国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP00/06808

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、	その関連する笛所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	EP, 598329, A (BOEHRINGER MANNHEIM GMBH) (25.05.94) & JP, 6-225790, A & DE, 4310500, A	25.5月.1994	1-12
A	WO, 97/13872, A1 (株式会社 京都第一科学) 17.04月.1997 (17.04.97) & JP, 9-514821, A		1-12
A	EP, 526150, A (GENZYME CORP) 03. 2月. 1993 (03. 02. 93)&JP, 5-192193, A&US, 5370990, A		1-12
	·		





国際出願番号 PCT/JP00/06808

		請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法	第8条	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
		った。
1.		請求の範囲は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
	_	つまり、
		· ·
2.	П	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
	_	ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
1		· ·
3.	. 🔲	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
ł		従って記載されていない。
Ì		
	77 460	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
男	11 (関	発明の単一性が久如しているときの意見(第1ページの3の続き)
	Y6-1-5	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1	KIC.	かっている。
1	44	.pd - 2014-35 07
1	भु	別ページを参照。
1		
l		
1		
1	. П	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
1	. 🗆	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
		の範囲について作成した。
		の範囲について作成した。
		の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
2		の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
2	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
2	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
2	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
2	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
3	. 🗵	の範囲について作成した。 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

請求項1-6、8-12の特別な技術的特徴は、

試料をプロテアーゼで処理して糖化ペプチドを遊離させ、さらに糖化ペプチドに作用するオキシダーゼで 試料を処理し、その作用によって生成された物を測定する点 である。

請求項7の特別な技術的特徴は、

試料をプロテアーゼで処理し、遊離した糖化ペプチドをHPLCで測定する点である。

上記の両請求項に単一の一般的発明概念として示されている関連ある特徴点は、 「試料をプロテアーゼで処理し、糖化ペプチドを遊離させ測定する」構成 である。

上記点は、本願明細書に示されているClin. Chem., 43. 1994-1951 (1997)に記載されており新規な構成ではない。故に、本願はPCT規則 1 3 の単一性の要件を満たしていない。